(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-23677 (P2000-23677A)

(43)公開日 平成12年1月25日(2000.1.25)

(51) Int.Cl. ⁷		蔵別記号	-	FI					テーマコード(参考)
C12N	15/00	ZNA				15/00		ZNAA	4B024
	•	LINA				14/705		2117171	4B065
C07K				CU	/ IX	•			
	16/28					16/28		-	4 H 0 4 5
C 1 2 N	5/10			G 0	1 N	33/53		D	
G01N	33/53					33/566			
			審查請求	未請求	で簡	₹項の数12	OL	(全 21 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号 特願平10-199049		(71)	出願。	ሊ 000000	0033				
\- <i>\ -</i> \-	•					旭化成	工業株	式会社	
(22)出魔日		平成10年7月14日(1998	3. 7. 14)			大阪系	大阪市	北区堂島浜1	丁目2番6号
(ne) bright H		1 1000	,	(72)	拳明。	十 大野			,
				(1.5)	<i></i>			幼島の発物の	1 組化成工業
						株式会		東西で声が	/ I /BIUMLEX
				(70)	5 208:				
				(12)	発明		-		- m + m t n m + m
									目1番2号 旭
							業株式	会社内	
				(72)	発明	者 小塩	岳弘		
						静岡男	1富士市	鮫島2番地の	1 組化成工業
						株式会	社内		
									最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9

(57)【要約】

【課題】 新規の7回膜貫通型受容体蛋白質、またその蛋白質をコードする c DNA、その蛋白質の発現系、さらにその蛋白質の抗体を提供する。

【解決手段】 マウス肺より、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9のcDNA断片を取得した。そのcDNAコード領域全長を取得し、そのコードする新規蛋白質の発現系を作成し、さらにその抗体を作成する。

【効果】 本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9は、ガン細胞の増殖を制御する医薬品を検索することに使用が可能である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列表配列番号1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有する7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9またはその塩。

【請求項2】 請求項1記載の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の部分ペプチドまたはその塩。

【請求項3】 請求項1記哉の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9をコードする塩基配列を有する核酸を含有する核酸。

【請求項4】 配列表配列番号2で表される塩基配列を 10 有する請求項3記載の核酸。

【請求項5】 配列表配列番号2で表される塩基配列のうち少なくとも一部の遺伝子配列を有する12merから16mer以上、さらに望ましくは20mer以上の核酸、及びその誘導体。

【請求項6】 配列表配列番号2で表される塩基配列に 相補的な配列のうち少なくとも一部の遺伝子配列を有す る12merから16mer以上、さらに望ましくは2 0mer以上の核酸、及びその誘導体。

【請求項7】 請求項4記哉の核酸を含有するベクタ ー

【請求項8】 請求項7記哉のベクターを保持する7回 膜貫通型受容体蛋白質ERG9発現形質転換体。

【請求項9】 請求項8記載の形質転換体を培養し、形質転換体の細胞膜に7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を生成せしめることを特徴とする7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9またはその塩の製造方法。

【請求項10】 請求項1記載の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9もしくはその塩または請求項2記載の部分ペプチドもしくはその塩と、試験化合物とを接触させる 30 ことを特徴とする7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9に対するリガンドの決定方法。

【請求項11】 (i)請求項1記哉の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9もしくはその塩または請求項2記哉の部分ペプチドもしくはその塩に、リガンドを接触させた場合と(ii)請求項1記哉の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9もしくはその塩または請求項2記哉の部分ペプチドもしくはその塩に、リガンドおよび試験化合物を接触させた場合との比較を行うことを特徴とするリガンドと請求項1記哉の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG 40 9との結合を阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法。

【請求項12】 請求項1記載の7回糗貫通型受容体蛋白質ERG9もしくはその塩または請求項2記載の部分ペプチドもしくはその塩に対する抗体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な7回膜貫通 1. Endocrinol. 5, 1477-1487型受容体蛋白質ERG9,それを構成している部分ペプ (1991))が報告されている。これらの遺伝子は、チドまたはこれらの塩に関する。また、本発明は、前記 50 ある種の細胞では生理的条件より高い浪度のアンジオテ

7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9、それを構成している部分ペプチドをコードする核酸あるいはその誘導体に関する。さらに、本発明は、この核酸を用いて退伝子操作により7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を発現させる7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の製造方法、及びそれに使用される発現ベクター及び形質転換体に関する。

【0002】また、さらに本発明は、7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を用いて、この蛋白質に対するリガンドを決定する方法、この蛋白質との結合を阻害する化合物をスクリーニングする方法あるいはこの蛋白質に対する抗体に関する。本発明では、7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を用いることによってガン細胞の検出、あるいはガン細胞を含む種々の細胞の増殖や機能を制御する医薬品を開発することができる。

[0003]

【従来の技術】ガンは体細胞の無秩序な増殖を病態とする疾患である。これまでにガンの発生・進展に関与する多数の遺伝子が単離され、多段階的にこれらの遺伝子の異常が蓄積されてくるに従ってガンが発生し、さらに増悪していくことが証明されてきた。これらのガン遺伝子の発見やヒトのガンで起こっている遺伝子異常を明らかにすることは、単にガン化の機構を分子レベルで解明するにとどまらず、臨床の場においても遺伝子診断、治療へつながる重要な知見である(蛋白質 核酸 酵素、42、1711ページ)。しかし、こういったガン化のメカニズム、増殖能の維持などについてすべてが理解されているわけではない。

【0004】こういったガン遺伝子の中には、チロシン キナーゼであるもの (F1t一1など)、細胞内のアダ プター分子(Casなど)や低分子量G蛋白質(Ra s, Rhoなど)のように種々のタイプの遺伝子が知ら れている。そのうちの一つとして、masと呼ばれる7 回膜貫通型受容体が知られている (Young D. 5, Cell, 45, 711-719 (1986)). この遺伝子は当初ヒトの類上皮腫ガンから得られ、のち にラット (Young D. S. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85, 5339-5342 (1988)), マウス (Metzger R. S. FEBS Letters 357, 27-32 (19 95))から対応する遺伝子が得られ、マウス・ラット では中枢神経系にこの遺伝子が発現していることが知ら れている(Young D. ら、前掲、Metzger R. ら、前掲、Martin K. A. ら、Deve lopmental Brain Res. 68, 75-82(1992))。さらに、これらに類似した 遺伝子として、 mrg (Monnot C. 5、Mo l. Endocrinol. 5, 1477-1487 (1991))が報告されている。これらの遺伝子は、

ンシンの反応を伝達するらしい (Andrawiss、Am. J. Med. Sci. 302, 329-334 (1991), Monnot C. S、前掲)。

【0005】一方で、アンジオテンシンなどの7回膜貫通型受容体のリガンドとして知られているものが細胞の増殖に関連しているという報告も数多くあり(例えば、

Bunkenburg B. 5、 Hypertension 20(6):746-754(1992)、 Freeman EJ. 6、 Hypertension 28(1):104-108 (1996)、など)、7回膜貫通型受容体が増殖に関連していることが示されている。従って、これらの受容体の機能を変化させるもの、すなわちその受容体と結合して刺激を遮るもの、その刺激が細胞内に伝達されることを阻害するものを得ることができれば、ガン細胞などの機能や増殖を正や負に制御し、さらには、7回膜貫通型受容体の機能の不足や過剰に起因する疾患の治療に役立つ物質を得られることが予想される。

【0006】7回膜貫通型受容体においては、多くの場 20 合、受容体とシグナル分子の関係は1対1対応に対応し ているのではない。従って、疾患の治療を考えた場合に はシグナル分子を知ることだけでは不十分である。例え ば、セロトニンの場合には、セロトニンという単一のシ グナル分子に対し、イオンチャンネル型受容体という全 く異なるシグナル伝達経路の受容体を含む14種の受容 体が知られており、さらに、個々の受容体に特異的に結 合する化合物も知られており(1996 Recept or& fon Channel Nomenclatu re Supplement, Trends Pha 30 rmacol、Sci.、1996年)、それぞれ異な る疾患の治療への応用も考えられている。また、例えば ケモカイン群の場合には、単一のシグナル分子が多数の 受容体と反応すると同時に、単一の受容体が多数のシグ ナル分子と反応する例も多く知られている(C.A.P. owers, Trends Pharmacol. Sc 1. 17, 209-213, 1996年)。

【0007】従って、仮に単一のシグナル分子がガンなどの疾患の原因であるとしても、細胞の種類によって異なる受容体が場合によっては複数存在し、疾患の原因である特定の細胞群の機能を特異的に制御する場合には、その細胞に作用するシグナル分子の特定よりもその細胞に発現している受容体を特定することが重要となる。例えば、白血球に作用するシグナル分子群ケモカイン群の場合、シグナル分子RANTES(Regulated on Activation, NormalT cell expressed and secreted)に対しては種々の白血球が反応するが、好酸球にはケモカイン受容体の一つCCR3が特異的に発現しており、好酸球を特異的に制御する方法を検索する際には受いる

容体CCR3が必要となる(Howard, O. M. Z. S、TIBTECH, 14, 46-51, 1996 年)

【0008】さらに、これらの受容体の中にはウイルスの感染の際の受容体として働くものがあることが知られており(たとえば、Choe H. ら、Cell 85、1135-1148、1996年)、これらの受容体に結合する分子がウイルスの感染を防ぐことも知られている(たとえば、Bleul C. C. ら、Nature、382、829-833、1996年)。こういった場合にも、ウイルスの感染する細胞に発現する受容体を知ることが肝要となる。

【0009】7回膜貫通型受容体蛋白質に作用する内因性の物質は様々な受容体に対し様々な物質が知られている。例えば、生理アミンであるグルタミン酸、ドーパミン受容体群に結合する。また、ペプチドである神経ペプチドソ、エンドセリンはそれぞれ神経ペプチドソ受容体群、エンドセリン受容体群に結合する(Watson、S. およびSteve Arkinstall若、The G-protein linked receptor FactsBook, Academic PressInc.、1994年)。これらの中には、アンジオテンシンなどのように増殖に作用することが知られているものとそうでなものがある。

【0010】これらの7回膜貫通型受容体蛋白質を活性 化する物質は、天然・非天然を問わず、その物質と7回 膜貫通型受容体蛋白質、受容体を発現している細胞の3 者に依存して様々な細胞内シグナル分子の変勁を引き起 こす。そのシグナル分子の変動は、例えば、細胞内 c A MP狼度の上昇・下降、イノシトールリン酸狼度の上 昇、細胞内カルシウム濃度の上昇、といった反応があり (Watson, S. およびSteve Arkins tall着、The G-protein linke d receptor FactsBook, Aca demic Press Inc., 1994年)、そ のそれぞれを測定する方法も開発されている。従って、 これらの反応を測定することにより、特定の物質が特定 の7回膜貫通型受容体蛋白質を活性化するかどうかある いはその活性化を妨げるかどうかを判断する事ができ る。このような物質が7回膜貫通型受容体蛋白質と結合 して生じる、増殖・遺伝子発現の変動・化学遊走などの 生理学的な現象を観察する方法も知られており、同じ く、特定の物質が特定の7回膜貫通型受容体蛋白質を活 性化するかどうかあるいはその活性化を妨げるかどうか を判断することができる。

11 expressed and secrete [0011] このように7回膜貫通型受容体蛋白質に作d)に対しては種々の白血球が反応するが、好酸球には 用する物質の同定方法としては種々の方法が知られてお り、これらの方法を利用するためには、新規の7回膜貫 り、好酸球を特異的に制御する方法を検索する際には受 50 通型受容体蛋白質を同定することが肝要である。こうい

った考察に基づくと、ガン細胞を含む種々の細胞の増殖 や機能を制御し、疾患の制御を行うためには、これまで 知られていない7回膜貫通型受容体を取得することが大 きな課題である。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】上記のように、ガン細胞を含む種々の細胞の増殖や機能を制御し、疾患をコントロールする手法はいまだ完成されていない。その最大の原因は、増殖を制御している受容体蛋白質、特に7回膜貫通型受容体蛋白質が同定されていない点にある。本 10発明の課題は、新規な7回膜貫通型受容体蛋白質、またその蛋白質をコードするcDNA、その蛋白質の発現系、この蛋白質の応用、さらにその蛋白質の抗体を提供することにある。

[0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、白血球に 新規7回膜貫通型受容体が存在することを予想し、これ らが白血球の機能や増殖を制御する医薬品の探索に役立 つと考えた。そこで実際に白血球に発現している新規な 7回膜貫通型受容体蛋白質 c D N A を取得するために、 Differential Display法(例え ば、Liang, P. ち、Curr. Biol. 7, 2 74-280, 1995年)、RDA法(Lisits yn, N. 5, Science 259, 946-951, 1993年), degenerative P CR法(Innis M. A. ら、PCR Proto cols, pp39-53, 1990年) など種々の 方法を、種々のヒト組織、白血球、白血病細胞株などを 材料に検討した。特にdegenerative PC R法については、実施例3に示すプライマーを一例とす る20種以上のプライマーを試験した。

【0014】 このような鋭意努力の結果、マウス由来EAE(実験的アレルギー性脳脊椎炎)発症性自己反応性T細胞4R312より、発明者らがERGファミリーと名付けた遺伝子ファミリーのcDNA断片を複数取得した。そののち、そのcDNA断片をプローブとしてマウス肺cDNAライブラリーより本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9のcDNAコード領域全長を取得した。そして、その配列を他の遺伝子と比較することにより、7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9が細胞の増殖に40関連していることを見出した。また、公知の遺伝子データベースのサーチ、および、ゲノミック・サザーン・ハイブリダイゼーションにより、ERGファミリーの遺伝子がヒトにも存在することを示した。そして、そのcDNAがコードする新規タンパク質の発現系を作成し、さらにその抗体を作成することにより、本発明を完成した

【0015】すなわち、本発明は配列表配列番号1に記載のアミノ酸配列を含有する7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9に関する。また、配列表配列番号1に記載のア ミノ酸配列を含有するポリペプチドをコードする核酸、これら核酸群の中から選ばれる核酸と、宿主細胞中で発現可能なペクター核酸とを連結してなる組み換えDNA体ペクター、これら組み換えDNA体ベクターにより形質転換された7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9発現細胞、これらの細胞を培養し培養細胞の細胞膜表面に配列表配列番号1に記載のアミノ酸配列を含有するポリペプチド(7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9)を生成させることを特徴とする7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の製造方法に関する。また、本発明は、この7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の製造方法に関する。また、本発明は、この7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の製造方法に関する。また、本発明は、この7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9に対するリガンドのスクリーニング方法に関する。

【0016】さらに、本発明は、この7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を特異的に認識する抗体に関する。本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9のアミノ酸配列を配列表配列番号1に示し、それをコードするDNA配列を配列表配列番号2に示した。これらの配列をデータベース(GenBankリリース103.0,October,1997年)で比較したところ、これらは新規な配列であった。また、特許配列データベースDGENE(Derwent InformationLtd.,MAY 31、1998)で比較したところ、これらは新規な配列であった。

【0017】また該7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の部分ペプチドを免疫原としてそれに対する抗体(抗体を含有する抗血清も含む)を作製し、この7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の精製法を確立し、本発明を完成した。以下、本発明を詳細に説明する。配列表において、配列番号1のアミノ酸配列は、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9のアミノ酸配列である。

【0018】また、配列番号2の配列は本発明の7回膜 貫通型受容体蛋白質ERG9の全アミノ酸配列及びそれ をコードしているcDNA配列である。配列表配列番号 3はEAEを発症させる際に用いたペプチドの配列であ る。配列表配列番号4および5は、メラノーマの増殖に 関与していると考えられる既知の7回膜貫通型受容体蛋 白質の配列をもとにデザインしたdegenerati ve PCR法のためのプライマーの配列である。

【0019】配列表配列番号6および7、8はEAE発症性T細胞4R312より取得されたERGファミリーのクローン3種のcDNA配列である。配列表配列番号9、10は、ERG9の発現ベクターを構築する際の遺伝子増幅に用いた化学合成プライマーの配列である。なお、配列表に記載されたアミノ酸配列の左端及び右端はそれぞれアミノ基末端(以下、N末という)及びカルボキシル基末端(以下、C末という)であり、また塩基配列の左端及び右端はそれぞれ5、末端及び3、末端である。

【0020】また、表に関しては、表1は本発明の7回

膜貫通型受容体蛋白質ERG9と既知の遺伝子とをアミ ノ酸配列での相同性を比較したものである。 Gene tyx-Mac/DB Ver. 38. 0 (Softw are Development Co., Ltd.) を用いてGenBank CDS(リリース103. O, October, 1997年) をサーチしたのち、 上位10種についてGenetyx-Mac Ver. 9. O (Software Development Co., Ltd.)を用いてアミノ酸の同一度を計算 させた結果である。表2は本発明の7回膜貫通型受容体 10 蛋白質ERG9と既知の遺伝子とをcDNA配列での相 同性を比較したものである。 Genetyx-Mac /DB Ver. 38. 0を用いてGenBank(リ リース103.0, October, 1997年)をサ ーチしたのち、上位20種についてGenetyx-M acVer. 9. 0を用いてcDNA配列の同一度を計 算した結果である。

【0021】また、本発明で述べられる遺伝子操作に必要なcDNAの作製、ノーザンブロットによる発現の検討、ハイブリダイゼーションによるスクリーニング、組 20 換えDNAの作製、DNAの塩基配列の決定、cDNAライブラリーの作製等の一連の分子生物学的な実験は通常の実験書に記載の方法によって行うことができる。前記の通常の実験書としては、たとえば、Molecular Cloning、Alaboratorymanual、1989年、Eds.、Sambrook、J.、Fritsch、E.F.、and Maniatis、T.、Cold Spring Harbor Laboratory Pressを挙げることができる。

【0022】本発明のポリペプチドは、少なくとも配列表配列番号1のアミノ酸配列からなるポリペプチドを有するが、自然界で生じることが知られている生物種内変異、アレル変異等の突然変異及び人為的に作製可能な点変異による変異によって生じる改変体も、配列表配列番号1のポリペプチドの性質を失わない限り配列表配列番号1で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するものとして本発明の新規化合物に含まれる。そのアミノ酸の改変、置換に関しては例えばBennettらの特許出願(WO 96/2645)などに詳しく記載されており、これらを参考にして作製することができ、これらの方法によって改変、置換されたポリペプチドも本発明に含まれる。

Nーグリコシド修飾を受けている可能性がある。また、NーアセチルーDーガラクトサミンのOーグリコシド結合を推定する部分として、セリンまたはスレオニン残基が頻出する部分が考えられる。これらの糖鎖が付加されたタンパク質の方がポリペプチドそのものよりも一般に生体内での分解に対して安定であり、また強い生理活性を有していると考えられる。したがって、配列番号1の配列を含有するポリペプチドのアミノ酸配列の中にNーアセチルーDーグルコサミンやNーアセチルーDーガラクトサミンなどの糖鎖がNーグリコシドあるいはOーグリコシド結合してなるポリペプチドも本発明に含まれる。

【0024】また、実施例4に示すように、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の天然のcDNA断片はマウス肺より取得された。従って、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9のmRNAはマウス肺に発現していることが示された。mRNAは、細胞内のメカニズムにより蛋白質へと翻訳されるので、マウス肺における本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の天然のmRNAの検出は7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の発現と同等と考えられる。

【0025】これら配列番号1で表されるアミノ酸配列を含有する7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9またはその塩、または、その蛋白質の部分ペプチドまたはその塩は、診断を目的とした抗体の作成や、治療を目的とした医薬品の検索に有用である配列番号1のアミノ酸配列をデータベース(GenBank CDS(リリース103.0、October、1997年)で比較したところ、これらは新規な配列であった。該アミノ酸配列をK30 yte-Doolittleの方法(J.Mol.Biol.157:105, 1982)に従って、アミノ酸配列から疎水性部分、親水性部分を解析した。その結果、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9は細胞膜通過部分を7つ有する細胞膜蛋白質として、細胞表面に発現されることが明らかとなった。

[0026]表1に本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9と、上記データベースとの比較で類似度が高いとされた、これまで知られている7回膜貫通型受容体蛋白質の配列の相同性の比較を示した。本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9は、既知のヒトおよびその他のほ乳類の7回膜貫通型受容体蛋白質と35%程度の相同性を示し、新規なマウス7回膜貫通型受容体蛋白質であることが示された(表1)。既知の受容体の種間の相同性は、例えば、アンジオテンシン受容体「aの場合、ヒト(Swiss-Prot Entry AG2R-Human)とラット(Swiss-Prot Entry AC22-Rat)間で90%を越える。従って、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9はこれまでマウス以外の種で知られている受容体蛋白質のマウスにおける対応物ではないと考えられる。しかし、ほか

の7回膜貫通型受容体蛋白質との相同性がせいぜい35 %であり、本発明のペプチドERG9が7回膜貫通型受 容体に属する蛋白質であることがこのことからも示され た。これらの相同性から期待される既知のリガンドとし ては、例えば、アナフィラトキシン、ケモカイン群やソ* *マトスタチン、アンジオテンシン、ブラディキニンなど の小ペプチドのホルモンなどが挙げられる。

[0027]

【表】】

ERC9蛋白質のアミノ酸配列と既知の受容体のアミノ酸配列の比較

順位	エントリー 名	コメント	一致度 (%)
1 2 3 4 5 6 7 8 9	RATHAS HUHHAS RATRTA S78653 HUHASPA BSU66578 S74702 BSU79527 HSU79526 RNC5AREC	Rat mas Buman mas Rat G protein coupled receptor RTA Human mas-related gene Genome Couse mas Human putative G protein coupled receptor GPR23 Rat G protein coupled receptor GPR1 Genome Human G protein coupled receptor Dez isoform b Human G protein coupled receptor Dez isoform a R norvegicus C5a receptor	34. 2 33. 0 31. 9 33. 8 33. 2 24. 6 22. 0 32. 5 32. 5 26. 8

らなるポリペプチドをコードする本発明の7回膜貫通型 受容体蛋白質の天然のcDNA配列については、配列表 配列番号2にアミノ酸配列とともに示した。これらの道 伝子配列に関し、アミノ酸レベルの変異がなくとも、自 然界から分離した、染色体DNA, またはcDNAにお いて、遺伝コードの縮重により、そのDNAがコードす るアミノ酸配列を変化させることなくDNAの塩基配列 が変異した例はしばしば認められる。また、5 非翻訳 領域及び3′非翻訳領域はポリペプチドのアミノ酸配列 は変異しやすい。このような変異や遺伝コードの縮重に よって得られる塩基配列も本発明のDNAに含まれる。 以下、これらDNA群を本発明のDNAとよぶ。配列表 配列番号1で表されるアミノ酸配列と実質的に同等なポ リペプチドをコードする本発明のDNAは、本発明の7 回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を製造する上で有用で ある。

【0029】配列表配列番号2のDNA配列をデータベ -A (GenBankリリース103.0, Octob er、1997年)で比較したところ、これは新規な配 40 【表2】

【0028】また、配列表配列番号1のアミノ酸配列か 20 列であった。表2に配列番号2の7回膜貫通型受容体蛋 白質ERG9のcDNA配列とこれまで知られている7 回膜貫通型受容体蛋白質のcDNAの配列の相同性の比 較を示した。本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG 9のcDNAは、既知のヒトおよびその他のほ乳類の受 容体と55%以下の相同性を示し、新規なマウスの7回 膜貫通型受容体蛋白質 c D N A であることが示された。 既知の受容体cDNAの種間の相同性は、例えば、アン ジオテンシン受容体の場合、ヒト(GenBank E ntry HSU20860) とラット (GenBan の規定には関与しないので、それらの領域のDNA配列 30 k Entry S67465)間で84%程度であ る。従って、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG 9はcDNA配列からみてもこれまでマウス以外の種で 知られている受容体蛋白質のマウスにおける対応物では ないと考えられる。また、他の遺伝子との相同性が55 %以下であるので、他の既知の遺伝子を用いて一般的に 行われているクロスハイブリダイゼーションを用いたス クリーニングでクローニングすることは困難であると考 えられる。

[0030]

ERC9蛋白質のcDNA配列と既知の受容体のcDNA配列の比较

頂位	エントリー 名	コメント	一致度 (%)
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14	RATHAS CLU34047 HMHASPA HSU13666 A01RHODOPS HUMHAS RNGPROCR OAU48712 RATRTA S78653 RATA2BR S50577S2 HUSC5AGPR RNA2BARA	Rat mas C. longicandatus thrombin receptor House mas Human G protein coupled receptor GPR1 A. carolinesis rhodopsin gene Human mas R. norvegicus putative G protein coupled receptor O. afer interphotoreceptor retinoid binding protein Rat G protein coupled receptor RTA Human mas-related gene Genome Rat alpha-2B-adrenergic receptor C5a anaphylatoxin receptor House C5a receptor R. norvegicus alpha-2B-adrenergic receptor	51. 7 47. 5 51. 1 48. 2 43. 5 53. 6 47. 4 44. 6 52. 2 51. 9 44. 6 46. 2 46. 2 44. 0
15 16 17 18 19 20	CHKCONNE HHU79525 HUSSSTR3A HS197J16 HSV1049C4 BS28	Chiken connectin House orphan G protein coupled receptor Dez House somatostatin receptor Human DNA sequence from PAC 197J16 Human DNA sequence from cosmid V1049C4 Human DNA sequence from cosmid 104M0947	42. 0 45. 2 46. 4 46. 7 46. 7 45. 3

【0031】実際に、クロスハイブリダイゼーションのアプローチを用いた例も数多くあるが、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9はクローニングされていない(例えば、 Monnot C. ら、Mol. Endocrinol. 5、1477-1487(1991))。配列番号2で示される塩基配列を有するDNAは、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を作成する上で、また、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の詳細な機能を検討する上で有用である。

【0032】さらに、配列表配列番号2の遺伝子配列の 少なくとも一部の遺伝子配列を有する12merから1 6 mer以上、さらに望ましくは20 mer以上の核 酸、及びその誘導体、および/または、配列表配列番号 2の遺伝子配列に相補的な遺伝子配列の少なくとも一部 の遺伝子配列を有する12merから16mer以上、 さらに望ましくは20meг以上の核酸、及びその誘導 体、を用いれば、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質E RG9のcDNAクローン、cDNA、ゲノムDNA、 ゲノム遺伝子クローンなどを検出することができる。ゲ ノミック・サザーン・ハイブリダイゼーションによるゲ ノムDNAの検出の例を実施例12に示した。必要な核 酸の長さはその配列の特異性、検出しようとしている核 酸との結合の安定性によって異なるが、DNAを用いて PCRによって検出する場合には、Tm(2本鎖解離温 度) が45℃以上であることが望ましい。PCRのよう にDNA同志が結合する場合には、一つのGC結合を4 ℃とし、一つのAT結合を2℃として合算し、Tmを推 定することができる。

【0033】従って、GCコンテントが高い場合には12merの、一般的な50%ぐらいのGCコンテント領域で16merの核酸が必要となる。アーティファクトの可能性を減らすためには20mer以上であることが望ましい。よりDNAとの結合が安定な核酸誘導体を用いる場合にはさらに短い核酸を用いて検出することが可能である。例えば、遺伝子診断を目的としてこれらの遺循子を調べる方法として、配列表配列番号2およびその相補鎖の一部の遺伝子配列を有する12merから16mer以上、さらに望ましくは20mer以上の核酸、つまりDNA、RNA、及びそれらがメチル化、メチルフォスフェート化、脱アミノ化、またはチオフォスフェート化された誘導体を用い、ハイブリダイゼーション、PCR等の手法によって行うことがあげられる。

【0034】同様な方法でヒト、ラット等の他の生物の本発明の遺伝子のホモログの検出や遺伝子クローニングができる。さらに、ヒト、マウスを含めたゲノム上の遺伝子のローニングも同様に可能である。従って、そのようにしてクローニングされたこれら遺伝子を用いれば、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の更に詳細な機能も明らかにすることが出来る。例えば、近年の遺伝子操作技術を用いれば、トランスジェニックマウス、ジーンターゲッティングマウス、また、本発明の遺伝子を共に不活化したダブルノックアウトマウスなどのあらゆる方法を用いることが出来る。また、本発明の遺伝子のゲノム上の異常があれば、遺伝子診断、遺伝子治療への応用も可能である。

50 【0035】また、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質

ERG9の更に詳細な機能を明らかにすることを目的として、細胞や生体へのアンチセンス核酸の投与も考えられる利用法である。本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9の過剰な反応(例えばガンなどの細胞の異常増殖)が病態となっている疾患については、これらアンチセンス核酸により遺伝子の発現を抑えることによって、治療を行うことも可能である。また、アンチセンス核酸を適当なベクターに組み込み、そのベクターを用いることも可能である。これらアンチセンス核酸の作成例・使用例についてはMurray, J. A. H. 編、ANT 10 ISENSE RNA AND DNA, Wiley-Liss, Inc., 1992年、に詳しい。

【0036】以上のように、配列表配列番号2の遺伝子配列の少なくとも一部の遺伝子配列を有する12merから16mer以上、さらに望ましくは20mer以上の核酸、及びその誘導体、及び配列表配列番号2の遺伝子配列の相補的な配列の少なくとも一部の遺伝子配列を有する12merから16mer以上、さらに望ましくは20mer以上の核酸、及びその誘導体は診断、治療などに有用である。

【0037】本発明の核酸を含有するベクターとして は、例えば大腸菌由来のpBR322, pUC8, pU C19, pUC18, pUC119 (いずれも日本国宝 酒造社製)などが挙げられるが、その他のものであって も宿主内で複製増殖できるものであればいずれも用いる ことができる。実施例5にベクターとしてpTarge Tを、宿主として大腸菌を用いた例を示した。また本発 明のDNAを含有するファージベクターとしては、例え ば Agt 10, Agt 11 (米国Stratagene 社製)などが挙げられるが、その他のものであっても宿 30 主内で増殖できるものであれば用いることができる。こ のようにして、得られたベクターは適当な宿主、例えば エシェリヒア (Escherichia) 属菌、バチル ス(Bacillus)属菌、などにカルシウムクロラ イド法等を用いて導入し、本発明のDNAを含有するべ クターを保持する形質転換体を作成することができる。 上記エシェリヒア属菌の例としては、エシェリヒア コ U K12 HB101, MC1061, LE392, JM109、INVαF などが挙げられる。上記バチ ルス属菌の例としてはバチルス サチリスM1114等 40 が挙げられる。また、ファージベクターは、例えば増殖 させた大腸菌にインビトロパッケージング法(Pro c. Natl. Acad. Sci. 71:2442-.

303として寄託されている。

【0038】本発明の7回膜貸通型受容体蛋白質ERG 9をコードする塩基配列を有する核酸を含有するベクタ ーは、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9をコ ードする塩基配列を有する核酸を製造する上で、また、 本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の核酸を保 持する形質転換体を作成する上で有用である。上記の方 法にて作成した本発明の核酸を用いた7回膜貫通型受容 体蛋白質ERG9の発現には、成書によって知られてい 3 (Kriegler, GeneTransfer and Expression-A Laborato ryManual, Stockton Press, 1990;および横田ら、バイオマニュアルシリーズ 4, 遺伝子導入と発現・解析法、羊土社、1994)、 多数の方法が用いられる。すなわち、分離した7回膜貫 通型受容体蛋白質ERG9のアミノ酸配列をコードする c DNAを適当な発現ベクターにつなぎ、動物細胞、昆 虫細胞などの真核細胞、バクテリアなどの原核細胞を宿 主として生産させることができる。

【0039】本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を発現させる際に、本発明のポリペプチドをコードする核酸はその5、末端に翻訳開始コドンを有し、また、3、末端には翻訳終止コドンを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは適当な合成核酸アダプターを用いて付加することもできる。更に該DNAを発現させるには上流にプロモーターを接続する。ベクターとしては上記の大腸菌由来プラスミド、枯草菌由来プラスミド、酵母由来プラスミド、あるいは入ファージなどのバクテリオファージおよびレトロウィルス、ワクシニアウィルスなどの動物ウィルスなどが挙げられる。

【0040】本発明に用いられるプロモーターとして は、遺伝子発現に用いる宿主に対応して適切なプロモー ターであればいかなるものでもよい。形質転換する際の 宿主がエシェリヒア属菌である場合は、tacプロモー ター、trpプロモーター、lacプロモーターなどが 好ましく、宿主がバチルス属菌である場合にはSPO1 プロモーター、SPO2プロモーターなどが好ましく、 宿主が酵母である場合にはPGKプロモーター、GAP プロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。宿 主が原核細胞である場合には、プロモーターとともにリ ボゾーム結合部位をもつことが好ましい。宿主が動物細 胞である場合には、SV40由来のプロモーター、レト ロウィルスのプロモーター、メタルチオネインプロモー ター、ヒートショックプロモーターなどが利用できる。 【0041】本発明のポリペプチドを発現させる時、配 列表配列番号1のアミノ酸配列と実質的に同等な蛋白質 をコードする核酸のみでもよいが、膜表面への発現を保 証する必要のある場合には、既知シグナルペプチドをコ

チドの検出を容易にするための既知抗原エピトープをコ ードする核酸を付加することで、特別の機能を付加した 蛋白質を生産させることもできる。このような技術の一 つの例として、Choe, H. S、Cell, 85, 1 135-1148、 1996年を挙げることができ

15

【0042】本発明者らは、実施例5に示したごとく、 7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9を発現する発現べク ターとして配列表配列番号2に記哉のアミノ酸配列をコ ードするDNAを発現ベクターpTargeT(Pro 10 mega社)につなぎ、本発明のDNAを含む発現ベク ターを作製した。このようにして構築された7回膜貫通 型受容体蛋白質ERG9をコードするDNAを含有する 発現ベクターを用いて、本発明のDNAを含むベクター を保持する形質転換体を製造する。

【0043】宿主としては、例えばエシェリヒア属菌、 バチルス属菌、酵母、助物細胞などが挙げられる。動物 細胞としては、例えばサル細胞であるCOS-7、Ve ro細胞、チャイニーズハムスター細胞CHO、カイコ 本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9をコードす る塩基配列を有する核酸を含有するベクターは、本発明 の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を産生する上で有

【0044】実施例6に示したことく、上記の発現ベク ターを遺伝子導入し、7回膜貫通型受容体蛋白質ERG 9をCHO細胞、293細胞などで発現させることによ り、これら発現プラスミドで形質転換された形質転換体 が得られる。これらの形質転換体は本発明の7回膜貫通 型受容体蛋白質ERG9を産生する上で有用である。本 発明の7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9と実質的に同 等な蛋白質をコードする塩基配列を有する核酸を含有す るベクターを保持した形質転換体を作成し、それぞれ公 知の方法により、適当な培地中で適当な培養条件により 培養することによって、本発明の7回膜貫通型受容体蛋 白質ERG9またはその塩を製造することができる。例 えば実施例6のようにWestern blottin gを用いたり、また、FACSによって検査することに より、7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9の生産を確認 することができる。

【0045】このようにして作成した、本発明の7回膜 貫通型受容体蛋白質ERG9またはその塩を用いて、本 発明の7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9のリガンドを 決定することができる。そのためには、まず、リガンド 候補である試験化合物を、純化した、または、未精製 の、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9と接触 させ、試験化合物の本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9に対する結合もしくはその結合により引き起こ される反応を測定する。試験化合物の本発明の7回膜貫 通型受容体蛋白質ERG9に対する結合を測定する場合 50 【0049】7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9を特異

には、純化した、または、未精製の本発明の7回膜貫通 型受容体蛋白質ERG9と試験化合物を接触させ、複合 体量および/または未結合の試験化合物量を測定する。 複合体量および/または未結合の試験化合物量を測定す る方法としては、例えば、放射性化合物や色素などを用 いて試験化合物を標識し、複合体と未結合の試験化合物 を分離し、標識を用いて複合体量および/または未結合 の試験化合物量を測定する。この一つの例を実施例7に 示した。

【0046】受容体と結合する化合物が知られている場 合には、その化合物を標識し、試験化合物が標識化合物 と競合するかどうかをもって、試験化合物の結合を測定 することもできる。これらの方法の例として、浅沼幹人 ら、実験医学11,22-29,1993年に挙げられ ている方法がある。そのほかにも、SPA(Scint illation Proximity Assay) のように複合体と未結合の試験化合物を分離せずに測定 する方法もある。

【0047】一方、試験化合物と本発明の7回膜貫通型 細胞SF9などが挙げられる。このようにして得られる 20 受容体蛋白質ERG9の結合によりひき起こされる反応 を測定する場合には、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白 質ERG9の共役しているシグナル伝達系によって様々 な方法が考えられる。このような方法として、例えば唐 木英明ら編、実験医学7, pp26-109, 1989 年のように細胞内カルシウムを測定する方法、Sams on, M. 5, Biochem. 35, pp3362-3367.1996年のようにマイクロフィジオメータ ーを用いる方法、細胞内 c AMPの量を測定する方法、 などがある。リガンドとの結合によって引き起こされる 反応を測定する1つの例を実施例8に示した。これらE RG9蛋白質もしくはその塩、または、その部分ペプチ ドまたはその塩と試験化合物を接触させるERG9蛋白 質に対するリガンドを決定する方法は7回膜貫通型受容 体蛋白質ERG9に結合して細胞の反応を制御する、疾 患の治療を行う物質を検索する上で有用である。

> 【0048】さらに上記のようにして、リガンド、すな わち、7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9に作用するも のを発見した場合には、その作用の変化、すなわち、そ の活性化を行ったり、活性化を阻害したりする物質を検 40 索することが可能である。そのことは、(i)7回膜貫 通型受容体蛋白質ERG9もしくはその塩またはその部 分ペプチドもしくはその塩に、リガンドを接触させた場 合と(ii)7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9もしく はその塩またはその部分ペプチドもしくはその塩に、リ ガンドおよび試験化合物を接触させた場合との比較を行 うことによって行うことができる。その一つの例を実施 例9に示した。この方法は、7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9に作用して細胞の反応を制御する、疾患の治療 を行う物質を検索する上で有用である。

的に認識する抗体は実施例10に示したようにして作製 することができる。抗体を作製するためのペプチドの長 さは特に限定されないが、ERG9蛋白質を特徴づけら れる長さがあればよく、好ましくは6アミノ酸以上、特 に好ましくは8アミノ酸以上のペプチドを用いればよ い。このペプチドをそのまま、またはKLH(keyh ole-limpethemocyanin) やBSA (bovine serum albumin)といっ たキャリア蛋白質と架橋した後に必要に応じてアジュバ ントと共に動物へ接種せしめ、その血清を回収すること 10 でERG9蛋白質を認識する抗体(ポリクローナル抗 体)を含む抗血清を得ることができる。また、抗血清よ り抗体を精製して使用することも可能である。接種する 動物としては、ヒツジ、ウシ、ヤギ、ウサギ、マウス、 ラット等であり、特にポリクローナル抗体作製にはヒツ ジ、ウサギが好ましい。また、ハイブリドーマ細胞を作 製する公知の方法によりモノクローナル抗体を得ること も可能であるが、この場合にはマウスが好ましい。 【0050】また、配列番号1に示したアミノ酸の全長 または6残基以上、望ましくは8残基以上のアミノ酸配 20 列をGST (グルタチオン S―トランスフェラーゼ) などと融合させたものを精製して、または未精製のま ま、抗原として用いることもできる。成書(Antib odies a laboratory manua l, E. Harlow et al., Cold Spring Harbor Laboratory) に示された各種の方法ならびに遺伝子クローニング法な どにより分離されたイムノグロブリン迫伝子を用いて、 細胞に発現させた遺伝子組換え体抗体によっても作製す ることができる。このように作製された抗体は本発明の 30 7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9の精製に利用でき る。

【0051】また、実施例10に示したこれらの7回膜 貫通型受容体蛋白質ERG9を特異的に認識する抗体を 用いれば、本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9 の検出、測定が可能であり、細胞の分化異常を伴う疾 患、例えば悪性腫傷、ウィルス感染などの疾患の診断薬 として使用でき得る。また、実施例6に示すように、こ の検出、測定には、Western Blottin g, FACS (Fluorescence Acti vated Cell Sorter) などを用いるこ とができる。FACSを用いた臨床診断の例は、例え ば、天神美夫ら編、フローサイトメトリーハンドブッ ク、サイエンスフォーラム社、1984年、の第4部 フローサイトメトリーの臨床医学への応用、に示されて いる。これら検出、測定については、Western Blotting (Immunoblotting) に 関してはAntibodies a laborato ry manual, E. Harlow et a 1., Cold Spring Harbor La 50 x10°個/mlに調製し、25cm²のフラスコ(Co

boratory, pp471-510にその方法の 詳細が、免疫沈降、免疫測定などに関しては、同書pp 421-470、pp553-612にそれぞれ詳細が 記されている。FACSの際の細胞の染色については、 高津聖志、瀧伸介、免疫研究の基礎技術、羊土社、19 95年、pp16-61に、FACSの操作について は、天神美夫ら編、フローサイトメトリーハンドブッ ク、サイエンスフォーラム社、1984年に詳細が示さ れている。

【0052】以上のように、配列表配列番号1で表され るアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有す ることを特徴とする7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9 またはその塩、またはその部分ペプチドもしくはその塩 に対する抗体は本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ER G9を発現している細胞を同定する上で有用である。 [0053]

【発明の実施の形態】以下に発明を実施する形態につい て例を示すが、必ずしもこれらに限定されるものではな

[0054]

【実施例1】4R312株の樹立

MBPペプチド (配列表配列番号3:FKNIVTPR TPPPS) LAPPlied Biosystems 社製430A型ペプチド合成機を用いた固相法にて合成 した。このMBPペプチドの浪度が8mg/mlになる ように以下のMBPペプチドエマルジョン溶液を作製し た。まず、完全フロイントアジュバンド(Difco 社) に結核死菌(骨山 B株、日本ビーシージー、国立予 防衛生研究所から入手)を最終浪度4mg/mlになる ように加え、アジュバンド溶液とした。さらに、MBP ペプチド溶液900μ1とこのアジュバンド溶液900 μlをガラス注射筒でよく混合し、MBPペプチドエマ ルジョン溶液とした。

【0055】このMBPペプチドエマルジョン溶液を、 SJL/Jマウス(9週齡、メス;日本チャールスリバ 一より入手)の両後肢蹠の皮下に25 µ 1 ずつ注入し た。さらに1µgのislet activating protein (科研製薬)溶液を、免疫直後およ び2日後に尾静脈より200μ1の生理食塩水溶液とし 40 て注入した。

【0056】肉眼での観察により臨床症状的にEAEを 発症しているマウスを選び出し、免疫後63日目に、腋 窩、鼠径及び膝窩リンパ節を採取した。リンパ節をメス で細かく切ったのち、シリコン栓を用いて、150番の メッシュでこし、単細胞懸濁液とした。この単細胞懸濁 液を10μg/mlのMBPペプチドを含む培地(5% FCS(ウシ胎児血清:Bioserum社より入 手)、Click's EHAA培地; Irvine Scientific Cat. No. 9582) 74

rning社)に10ml/フラスコで加え、フラスコ を立てて培養を開始した。

【0057】継代用の培地に含まれるFactorは以 下のように調製した。RGF (Rat Growth Factor) は10 ug/mlのコンカナバリンA (Sigma社) および1%FCSを含むRPMI16 40培地(GIBCO BRL社)で10⁶細胞/ml のSDラット (チャールスリバー) の脾細胞を48時間 刺激後、上清を回収し、終濃度が20mg/mlになる ようにα-methyl-D-mannosideを添 10 加し、RGFとした。また、EL4supは、lng/ mlのホルボールミリステートアセテート (Sigma 社)を含むD-MEM(GIBCO-BRL社: 5%F CSを含む)で10°個/m1に調製したマウスEL 4. IL-2細胞(ATCCより入手可能。ATCC TIB-181)を24時間刺激後、培養上清を回収 し、EL4supとした。

【0058】前記のリンパ節細胞を、培養6日目に継代 培地(Click's EHAA培地、5%FCS、1 後、同じ培地で4x10°個/mlに調製し、24穴プ レートに1.2m1/穴で分注し、5%二酸化炭素雰囲 気中37℃で培養した。さらに約1週間後、10μg/ m 1 のM B P ペプチドおよび約 2 x 1 0 f 個/m 1 の抗 原提示細胞(SJL/Jマウスの脾細胞を3000Rで X線照射して調製した)の存在下で5%二酸化炭素雰囲 気中37℃で培養し(抗原刺激)、約1週間後に継代培 地に培地を交換し、さらに5%二酸化炭素雰囲気中37 ℃で約1週間培養した。これを培養の1サイクルとし、 2週間ごとにこの培養サイクルを繰り返した。まきこみ 30 後、次のようにcDNA合成を行った。 細胞数は徐々に減らし、最終的には2.5~5×103 個/m 1 で行った。この培養を3 サイクル繰り返した 後、限外希釈により個々のクローンに分割した。そのう ちの1クローンを4尺312株と命名した。4尺312 株も上記と同様に培養サイクルを繰り返して拡大培養 し、以降の実験に用いた。

[0059]

【実施例2】4R312株のEAE発症性の確認 4R312株を実施例1に示したように拡大培養し、5 x 1 0°個の抗原刺激後3日目の4 R 3 1 2 株をS J L **/亅マウス(8週齡、メス;チャールスリバーより購** 入) に尾静脈より注入した。2匹のマウスに注入した。 肉眼による症状観察により、一匹は5日目に一匹は6 日目にEAEの発症が観察された。

[0060]

【実施例3】マウス由来の新規7回膜貫通型受容体蛋白 質ET331、ET330, ET64断片の取得 マウス4尺312株は実施例1に示したように拡大培養 し、全体で約1×10'個の細胞を培養して材料とし て使用した。ピペッティングにより、細胞を懸濁後、l 50 hermal Cycler 480を用いて、95℃

20

000rpmで15分の遠心(KS-8300型、久保 田製作所、RS3000/6型ローター)後、上清を吸 引・廃棄し、PBS (Phosphate Buffe red Salts;大日本製薬(株)製 Cat. N o. 28-103-05) を30ml加え懸濁後、再度 同じ条件で遠心した。以下、Quick Prep m RNA Purification Kit (Phar macia Biotech製)を用い、製造者のプロ トコル (Rev. 4. XV-025-00-07) 11 ~14頁に従って(second columnpur ificationは行わなかった)、mRNAを抽出 した。エタノール沈殿後、Molecular Clo ning, A laboratorymanual, 1989, Eds. Sambrook, J., F ritsch, E. F., and Maniati s, T., Cold Spring Harbor Laboratory Press のE5, Spec trophotometric Determinat ion of the Amount of DNA 5%RGF、EL4sup 1%を含む) に培地を交換 20 or RNAに従って定量した。約2μgのmRNAを 用い、SuperScript Choice Sys tem for cDNA Synthesis (Li fe Technologies製)添付の5x Fi rst strand buffer $10\mu l$, O. lmM DTT 5μl, RNasin (Prom ega社製) 5μl, RNase free DNas e (Boerhinger社製) 1μ1を加え、滅菌 水で全量を50μ1にし、室温で5分間放置した。その 後、フェノール・クロロフォルム抽出、エタノール沈殿

> [0061] SuperScript Choice System for cDNASynthesis (Life Technologies製)を用いてc DNA合成を行った。プロトコル11~17頁(Pro tocol lおよび2)に従い、oligo(dT) プライマーを用いて2重鎖(ds)DNAを合成した。 その後、フェノール・クロロフォルム抽出、エタノール 沈殿後、40μ1の滅菌水に溶解した(これをc DNA サンプルと呼ぶ)。

40 【0062】Cのc DNAサンブルのうち4μlを用い TPCR (polymerasechain reac tion)を行った。PCRはTaqポリメラーゼ(宝 酒造社製、コードR001A)を用いた。酵素に添付の バッファーを5μl, 酵素に添付のdNTP mixt ure 4 µ 1 と配列表の配列番号4 に示した合成オリ ゴヌクレオチドおよび、配列表の配列番号5に示した合 成オリゴヌクレオチドをそれぞれ200pmolを加 え、最終容量50μ1とした。

【0063】この混合物を、TaKaRa PCR t

1分、40℃2分、72℃3分を5サイクル行ったの ち、95℃1分、50℃2分、72℃3分を25サイク ル行った。このPCR産物の一部を1.5%アガロース ・ゲル中で電気泳動を行い、エチジウムブロマイド(日 本ジーン社製) にて染色後、紫外線下で観察し、約70 ObpのcDNAが増幅されていることを確認した。こ のバンドをゲルから切り出して Suprec01(宝 酒造社製)で精製後、TA cloningキット(I nvitrogen社製)を用いてクローニングした。 【0064】すなわち、ベクターとしてpCRII V 10 ector(Invitrogen社製、以下pCRI Iという)を用い、ベクターと先のDNAとをそのモル 比が1:3となるように混ぜ合わせて、T4 DNAリ ガーゼ (Invitrogen社製) にてベクターにD NAを組み込んだ。 DNAが組み込まれたベクター pC RIIを大腸菌One Shot Competent Cells INVaF' (Invitrogen社 製)に遺伝子導入し、アンピシリン(Sigma社製) を50μg/ml含むL-Broth (宝酒造社製)半 固型培地のプレートに蒔き、12時間程度37℃に放置 20 【0067】・ し、現れてきたコロニーを無作為選択し、同譲度のアン ピシリンを含むL-Broth液体培地2mlに植え付 け、8時間程度37℃で震とう培養し、菌体を回収し、 ウィザードミニプレップ(Promega社製)を用い て添付の説明書に従ってプラスミドを分離し、このプラ スミドを制限酵素EcoRIにて消化して、約700 b pのDNAが切り出されてくることで該PCR産物が組 み込まれていることを確認し、確認されたクローンにつ いて、組み込まれているcDNAの塩基配列決定を行っ

【0065】挿入cDNA断片の塩基配列の決定は、A pplied Biosystems社製の蛍光シーク エンサーを用いて実施した。シークエンスサンプルの調 製はPRISM, Ready Reaction Dy e TerminatorCycle Sequenc ing Kit (Applied Biosystem s社製)を用いて行なった。0.5ml容のマイクロチ ューブに $9.5\mu1$ の反応ストック液、 $4.0\mu1$ の 0. $8 p m o 1 / \mu 10 - 21 M 13 J = N - 4 J M - 7$ ライマー(Applied Biosystems社 40 理(1.5M NaCl, 0.5MTris-HCl 製) および6.5 µ l の0.16 µ g / µ l のシークエ ンス用鋳型 DNAを加えて混合し、100μ1のミネラ ルオイルを重層後、96℃30秒、55℃15秒および 60℃4分を1サイクルとするPCR増幅反応を25サ イクル行ない、4℃で5分間保温した。反応後、80 μ 1の滅菌精製水を加えて攪拌し、遠心分離後、その水層 を3回のフェノール・クロロホルム抽出を行なった。1 $00\mu1$ の水層に $10\mu1$ の3M酢酸ナトリウム(pH 5. 2) および300 ulのエタノールを加えて攪拌 後、室温、14、000rpmにて15分間の遠心を行 50 にしてハイブリダイゼーションを行った。

ない沈殿を回収した。沈殿を75%エタノールで洗浄 後、真空下に2分間静置して乾燥させ、シークエンス用 サンプルとした。シークエンスサンプルは、4μ1の1 0mMのEDTAを含むホルムアミドに溶解して90 ℃, 2分間で変性後、氷中で冷却してシークエンスに供

【0066】75のクローンについてDNA配列決定を 行ったところ、3個のクローンがそれぞれ配列表配列番 号6、7、8のDNA配列に対応する配列を有していた (両端のブライマーの配列を含む)。 GenBankの データベース (リリース103.0, October, 1997年)のサーチの結果、この配列は7回膜貫通型 受容体群と類似していることが判明した(以下、この断 片をET331, ET330, ET64断片とよぶ)。 さらにこれらをお互いに比較したところ、お互いに80 %以上類似しており、遺伝子ファミリーを構成すること が明らかになった(以下とれらの遺伝子から構成される 遺伝子ファミリーをERG(ET331-relate d genes)と呼ぶ。

30

【実施例4】新規7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9全 長遺伝子の取得

マウス肺由来のcDNAライブラリー(CLONTEC H社、Cat#ML1046b) からプラークハイブリ ダイゼーションにてET331断片とハイブリダイズす るクローンの検索を行った。10°個相当のプラークを Molecular Cloning, A labo ratory manual, 1989, Eds., S ambrook, J., Fritsch, E. F., andManiatis, T., Cold Spr ing Harbor Laboratory Pre ssØ2. 109-111, Immobilizati on of bacteriophage λ pla ques on nitrocellulose fi ltersに従ってプレートし、出現したプラークをナ イロンフィルター (Hybond N+: Amersh am社製) に転写し、転写したナイロンフィルターをア ルカリ処理(1.5M NaCl, 0.5M NaOH を染み込ませた濾紙上に5分間放置)し、次いで中和処 (pH7.5)を染み込ませた濾紙上に5分間放置)を 2回行い、次に2倍浪度のSSC溶液(1倍濃度のSS C溶液は0.15M NaCl、15mMクエン酸pH 7.0;以下SSCと略す)中で5分間、2度振とう洗 浄し風乾した。その後、UVクロスリンカー(フナコシ 社製、モデルCL-1000)を用いて、このフィルタ -の紫外線照射を1200×160マイクロジュール/ cm'で行った。このフィルターを用いて放射性同位元 素"Pにて標識されたET331遺伝子断片をプローブ

【0068】放射性同位元素パPにて標識されたET3 31断片プローブは、以下のように作製した。すなわ ち、ET331断片が組み込まれたベクターpCRII より、制限酵素EcoRIにてベクターより切り出し、 0.8%アガロース・ゲル中で電気泳助を行い、エチジ ウムブロマイド(日本ジーン社製)にて染色後、紫外線 下で観察し、約700bpのバンドをゲルから切り出し てGENECLEANII Kit (フナコシ社製)を 用いて精製した。得られたDNA断片をDNAラベリン グキット(Megaprime DNA labeli ng system: Amersham社製コードRP N1607)を用いて標識した。すなわち、DNA10 Ongにプライマー液10μ1、5×反応緩衝溶液20 μ1及び脱イオン水を加えて全量を86μ1として沸騰 水浴を5分間行い、その後、α-32P-dCTP(アマ ーシャム社製、コードAA 0005)10μ1,及び Klenow酵素溶液4μlを加えて、37℃で10分 間水浴し、放射標識したET331断片を合成した。更 にその後、セファデックスカラム (Quick Spi n Column Sephadex G-50:独逸 国ベーリンガーマンハイム社製)で精製し、5分間沸騰 水浴をしたのち、2分間氷冷後使用した。

【0069】前述の方法にて作成したフィルターを、各々の成分の最終譲度が6倍譲度のSSC溶液、5倍譲度のデンハルト液(和光純薬社製)、0.5%SDS(ドデシル硫酸ナトリウム、和光純薬社製)、及び100μg/mlの沸騰水浴により変性したサケ精子DNA(Sigma社製)を含むハイブリダイゼーション液中に浸し、65℃にて2時間振とうしたのち、前述の方法でパP標識されたプローブをハイブリダイゼーション液に添30加し、65℃にて16時間振とうし、ハイブリダイゼーションを行った。

【0070】次に、フィルターを0.1%SDSを含む、各々の成分の最終濃度が2倍濃度のSSC溶液に浸し、室温で3回洗浄後、さらに同溶液で室温で15分間洗浄した。洗浄を終了したフィルターを増感スクリーンを使用して、-85℃でオートラジオグラフィーを行った。その結果、強く露光された部分のクローンを拾い、再度ブラークを蒔き直し前述の方法にてスクリーニングを行い、完全に単独のクローンを分離した。

【0071】単離されたファージクローンのうち6クローンを以降の遺伝子配列決定に供した。Molecular Cloning、Alaboratory manual, 1989, Eds., Sambrook, J., Fritsch, E.F., and Maniatis, T., Cold Spring Harbor Laboratory Pressの2.70.の方法に従い、これらのすべてのクローンのファージを約10°pfu(plaque forming unit)調製し、Wizard lambda p

reps (Promega)を用いてファージDNAを精製し、制限酵素EcoRIにて消化し、同様に制限酵素EcoRIにて消化したプラスミドpBluescriptIIKS(+)(Stratagene社製)に組み込んだ。これらのクローンのDNA配列をDNAシークエンサーにより解析し、配列表配列番号2にあるDNA配列を決定した。配列表配列番号2のDNA配列の1番目の塩基Aから1014番目の塩基Aまでの塩基配列がERG9の構造遺伝子(タンパク質をコードしているDNA配列)である。

[0072]

【実施例5】7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9発現ベクターの作製

実施例4で単離されたERG9全長遺伝子を含むプラス ミドクローンを鋳型としてERG9遺伝子のPCR(p olymerase chain reaction) を行った。PCRにはHigh Fidelity T agポリメラーゼ(ベーリンガーマンハイム社製)を用 いた。このブラスミド溶液lμl(DNA5ngを含 む) に脱イオン水37.5 µ1、Taqポリメラーゼ 0. 5 μ l と、Taqポリメラーゼに添付のバッファー 5μlと、2.5mM dNTP mixture (宝 酒造社製) 4 4 1 と、配列表配列番号9 に示したオリゴ ヌクレオチド (配列表配列番号2のDNA配列の1番目 のAから21番目のCの21塩基配列の5′末端に塩基 Gおよび制限酵素EcoRIの酵素配列GAATTCと スペーサー配列CACCとを加えたもの)、および配列 表配列番号10に示したオリゴヌクレオチド(配列表配 列番号2のDNA配列の994番目のGから1017番 目のGの24塩基配列の相補的配列の5、末端に塩基G および制限酵素EcoRIの認識配列GAATTCを加 えたもの)を、それぞれ20ピコモルを加え、最終容量 50μ1とした。

【0073】この混合物を、TaKaRa PCR thermal Cycler 480を用いて、94℃3分、55℃1分、72℃2分を1サイクル行ったのち、94℃30秒、55℃1分、72℃2分を2サイクル行い、94℃30秒、65℃1分、72℃2分を21サイクル行って、最後に94℃30秒、65℃1分、72℃7分の反応を行った。このPCR産物の一部を0.8%アガロース・ゲル中で電気泳助を行い、エチジウムブロマイド(日本ジーン社製)にて染色後、紫外線下で観察し、約1030bpのcDNAが増幅されていることを確認した。

【0074】残りのPCR反応溶液を0.8%アガロースゲル上で分離し、目的とする遺伝子産物をゲルから切り出し、GENECLEAN IIを用いて、DNAの精製を行った。この精製DNAをpTargeT(TM) Mammalian Expression V ector System (Promega社製)を

用い、添付のプロトコールに従って、pTargeT (TM) ベクターに組み込んだ。 DNAが組み込まれた pTargeT (TM) を大腸菌INVαF' Com petent Cells (Invitrogen社 製)に遺伝子導入し、アンピシリン(Sigma社製) を50μg/ml含むL-Broth (宝酒造社製)半 固型培地のプレートに蒔き、12時間程度37℃に放置 し、現れてきたコロニーを無作為選択し、同浪度のアン ピシリンを含むL-Broth液体培地2mlに植え付 け、18時間程度37℃で振とう培養し、菌体を回収 し、ウイザードミニプレップ (Promega社製)を 用いて添付の説明書に従ってプラスミドを分離した。こ のプラスミドを制限酵素EcoRIにて消化して、約1 kbpのDNAが切り出されたクローンについて、組み

【0075】尚、このプラスミドpERG9を大腸菌Ⅰ NVαF に遺伝子導入した形質転換細胞E. col i:INVαF'-pERG9は、日本国通商産業省工 日に受託番号:FERM BP-6303として寄託さ れている。

込まれているDNAの塩基配列決定を行い、ERG9の

発現ベクター、pERG9を得た。

[0076]

【実施例6】発現ベクターの細胞への遺伝子導入と発現 実施例5で作製した発現ベクターを293細胞(ATC C: CRL-1573) に遺伝子導入した。 遺伝子導 入前の細胞の離代は、Dulobecco's modi fied MEM(D-MEM液体培地)を用い、10 %ウシ血清(56℃20分間熱処理して非働化した)、 100分の1量のPenicillin-Strept omycin溶液(大日本製薬(株)Cat. No. 1 6-70D-49DN) を加えた。細胞は、5×10⁴ 個/mlから5×10°個/mlの浪度で培地中に植え 付け、37℃、5%二酸化炭素、湿度100%で培養 し、コンフルエントになるまで培養した。培地を吸引・ 廃棄し、EDTAトリプシン液(Cosmo Bio Co., Ltd.)処理により、細胞をプレート底面よ りはがした。前記の培地(血清を含む)を加えて反応を 停止させた。その後、ピペッティングによって細胞を均 -8300型、久保田製作所、RS3000/6型ロー ター)回収し、新しい培地に再度懸濁し離代した。 追 伝子導入は、Invitrogen社のキット (Ca t. No. IV2780-1) を用いリン酸カルシウム 共沈法にて行い(添付のプロトコル6ページ)、本発明 の7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9をコードするDN Aを保持する形質転換体を作成した。 DNAは100m mディッシュあたり5μgを用いた。

【0077】膜画分の調製は、以下のように行った。 p

スミドを導入した細胞を24~48時間培養した。その 後、培地はアスピレータで吸引し廃棄し、PBS(大日 本製薬 (株) Cat. No. 28-103-05) を用 いて細胞を洗浄し、その後1m1/ディッシュの1.5 mM EDTA/PBSを加え、ディッシュからはがし た。その後、PBSで2度洗浄し、1mlのhypot onic buffer'(25mM Hepes, pH 7. 4) に懸濁した。この細胞懸濁液をPolytro n (KINEMATIKA社製、PT10-SK)で破 10 砕し、マイクロチューブ用遠心機(トミー精工、MRX -150型) で4℃, 13000xgで15分間遠心し た。上清を捨て、さらに2度hypotonic bu fferを加え懸濁後、同じ条件で遠心し、沈殿物を膜 画分とした。

【0078】こうして得られた膜画分を用いてウェスタ ンブロッティング法にて7回膜貫通型受容体蛋白質ER G9の発現を確認した。すなわち、膜画分をACIジャ パン社製のSDS一PAGE用電気泳助帽及びSDS一 PAGE用ポリアクリルアミドゲル(グラジエントゲル 業技術院生命工学工業技術研究所に平成10年3月19 20 5~15%)を用い、添付の取扱い説明書に従ってSD S-PAGEをおこなった。サンプルは2-メルカプト エタノール (2-ME) を加えて5分間の沸騰水浴加熱 処理により還元処理を行った。マーカーとしてはAme rsham社製レインボーマーカー(髙分子量用)を用 い、サンプルバッファー、泳効バッファーについては添 付の取扱い説明書に従って作製した。SDS一PAGE 終了後、アクリルアミドゲルをPVDFメンブランフィ ルター(BioRad社製)に同社製ミニトランスブロ ットセルにより転写した。

> 【0079】このように作製されたフィルターを5%ス キムミルク、TBS-T(20mMTris・HCl, 137mM NaCl (pH7. 6), 0. 1%Twe en 20)で一時間振とうしてブロッキングした。E CLウェスタンブロッティング検出システム(Amer sham社)に添付の説明書に従い、一次抗体として実 施例10に記載した抗ERG9抗血滑を用い、二次抗体 としてベルオキシダーゼ標識抗ウサギIgロバ抗体(A mersham社製)を反応させた。

【0080】抗体の反応時間は各々室温で一時間反応さ 一に懸濁し、遠心して(1000rpm 15分; KS 40 せ、各反応間は、TBS-Tにて10分間室温で振とう 洗浄する操作を3回ずつ繰り返した。最後の洗浄後、フ ィルターをECLウエスタンブロッティング検出システ ム(Amersham社製)の反応液に5分間浸し、ポ リ塩化ビニリデンラップに包んでX線フィルムに感光さ せた。分子量マーカーとの比較の結果、約45kDのバ ンドが遺伝子導入をしたものについてのみ得られ、遺伝 子導入をしていない細胞には観察されなかった。

[0081]

【実施例7】リガンドのスクリーニング

ERG9を遺伝子導入した細胞およびpcDNA3プラ 50 遺伝子導入を行わない293細胞とERG9形質転換体

293細胞の膜画分を実施例6と同様にして調製した。 膜画分調製液50μlもしくはPBS(大日本製薬

(株) Cat. No. 28-103-05) と放射性標 識された候補化合物CGS 21680 (Dupont NEN社、カタログ番号 NET-1021) 50μ | 1 (終浪度100mM)、PBS 50μ1を加え、全 量を150μ1とした。混合して候補化合物と7回膜費 通型受容体蛋白質ERG9を接触させ、37℃で30分 間保温した後、マイクロチューブ用遠心機(トミー精 分間遠心し、ERG9蛋白質と結合した候補化合物と結 合していないものを分離した。その上清を141とり、

10mlの液体シンチレーター用カクテル(Dupon t NEN, ECONOFLUOR-2) に加え、混合 した。その後、Beckman LS6000LL型シ ンチレーションカウンターを使用して放射活性をカウン トし、ERG9遺伝子導入の有無で得られた放射活性を 比較した。その結果、得られた放射活性はERG9追伝 子導入の有無で差がなかった。

[0082]

【実施例8】リガンドのスクリーニング

実施例6で作製したERG9発現293細胞を用いた。 ここではpERG9遺伝子導入2日後、種々の細胞濃度 で400μg/mlの浪度のネオマイシン(Genet icin, GIBCO BRL 1811-023) & 含む培地に植え替えた。その後、2週間前後培養し増殖 した細胞をERG9発現細胞とした。以上のように作成 した7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG 9 発現細胞を用い て、細胞増殖の測定を行った。リガンド候補物質として は、LPS(リポポリサッカライド)投与ラット血清を 用いた。7週令のWistarラットを(株)日本生物 材料より購入した。サルモネラミネソタRE595由来 LPS(Sigma社製)を日本薬局方生理食塩水に最 終濃度1mg/mlになるように懸濁した。懸濁液をソ ニケーター(Branson)でソニケートし、透明な 液とした。これを日本薬局方生理食塩水で10倍に希釈 し、400μ1、尾静脈より投与した。投与後約22時 間後のラットをエーテル麻酔し開腹して心臓より採血し た。マイクロチューブ用遠心機(トミー精工、MRX-150型)で4℃, 13000xgで15分間遠心し、 その上清を-20℃で保存した。これを被検物質溶液と

【0083】96穴マイクロプレート(コーニング:カ タログ番号430247) にERG9発現293細胞を 5x10 細胞/穴で播種した。これにD-MEMで被 検物質溶液を10倍希釈して加え、終容量を200μ1 /穴とした。この状態で細胞を5%二酸化炭素、37℃ で3日間培養した後、細胞増殖をMTT kit (ケミコン 社:CT-02)により測定した。その結果、LPS投与ラ ット血清の浪度に依存した細胞増殖が観察された。

[0084]

【実施例9】リガンドと拮抗する物質のスクリーニング ERG9形質転換293細胞を用い形質転換体の細胞増 殖試験を行った。(i)実施例8で作製したERG9形 質転換293細胞に発現する7回膜貫通型受容体蛋白質 ERG9と実施例8に示したLPS投与ラット血清をリ ガンドとして用いて実施例8と同様に細胞増殖を測定し た。さらに、(ii)実施例8の実験の際に培養液中に 最終浪度100μMのNECA (N-エチルカルボキシ 工、MRX-150型)で室温、15000xgで15 10 アミドアデノシン、Sigma社製)を加えて実施例8 と同様に培養を行い細胞増殖を測定した。(i), (i i)を比較したが、両者に差はなかった。

28

[0085]

【実施例10】ERG9蛋白質を認識する抗体の作成 配列表配列番号1の310番目から338番目のペプチ ドを合成した。その際、キャリアー蛋白質との結合反応 のためにN末端にシステイン残基を導入した。そして Imject Activated Immunogen Conjugation Kit with KL H and OVA (PIERCE社: 77107) を用いてKLH(K 20 eyhole limpet hemocianin), OVA (Ovalbumin) と 合成ペプチドをコンジュゲートし、免疫原とした(製造 者のプロトコール、p.3)。 これをウサギに免疫し、抗 体価の測定後全血の採血を行い、血清を採取した。これ をBioRad社製のエコノパック血清IoC精製キットを用い て、添付の取扱説明書に従って、抗マウスERG9蛋白 質ウサギボリクローナル抗体を精製して作製した。 [0086]

【実施例11】ヒトにおけるERGファミリーの検出 実施例3でえられたET331,ET330, ET64 30 の配列を用いてnr-ntデータベース(Genome Net、1998年6月11日)をBLASTNプログ ラムを用いてサーチした。Pが10-0以下を有意な類似 と見なしたところ、ET331(配列表配列番号6)か ら既知の遺伝子の他に、ヒトEST (Expresse d Sequence Tag)断片、エントリーAF 003828およびヒトゲノム遺伝子断片エントリーB 74348が有意に類似していた。同様にET330 (配列表配列番号7) とヒトゲノム遺伝子断片エントリ -B74348が、また、ET64(配列表配列番号 40 8) ELFEST (Expressed Sequen ce Tag) 断片、エントリーAF003828が類 似していた。従って、ヒトゲノム遺伝子断片エントリー B74348よりヒトゲノム遺伝子中にERGファミリ ーに属する7回膜貫通型受容体の配列が少なくとも一つ 存在することが示された。また、ヒトEST(Expr essed Sequence Tag)断片、エント リーAF003828により少なくとも一つのERGフ ァミリーに腐する7回膜貫通型受容体がヒト細胞に発現 していることが示された。

50 [0087]

【実施例12】ゲノミック・サザン・ハイブリダイゼー ションによるヒトERGファミリーの検出 サザンハイブリダイゼーションに用いるフィルターはC LONTECH社のZOO-BLOT (cat#775 3-1) を用いた。 放射性同位元素"Pにて標識され たERG9遺伝子プローブは以下のように作製した。す なわち、実施例5で作製した発現ベクターからERG9 遺伝子断片を制限酵素、EcoRIにて切り出し、0. 8%アガロース・ゲル中で電気泳動を行い、エチジウム ブロマイド (日本ジーン社製) にて染色後、紫外線下で 10 リーンを使用して、-85℃でオートラジオグラフィー 観察し、約1000bpのバンドをゲルから切り出して GENECLEAN II Kit (フナコシ社製)を 用いて精製した。得られたDNA断片をDNAラベリン グキット(Megaprime DNA labeli ng system:Amersham社製コードRP N1607)を用いて標識した。すなわち、DNA10 Ongにプライマー液10μ1、5×反応緩衝溶液20 μ1及び脱イオン水を加えて全量を86μ1として沸騰 水浴を5分間行い、その後、α-¹¹P-dCTP(アマ ーシャム社製、コードAA 0005)10μ1,及び 20 る。 Klenow酵素溶液4μlを加えて、37℃で10分 間水浴し、放射標識したERG9断片を合成した。更に その後、セファデックスカラム(Quick Spin*

* Column Sephadex G-50:独逸国 ベーリンガーマンハイム社製) で精製し、5分間沸騰水 浴をしたのち、2分間氷冷後使用した。

【0088】ハイブリダイゼーションの方法は200-BLOT添付のプロトコールに従った。一晩、ハイブリ ダイゼーションを行った後、フィルターを0.1%SD Sを含む、各々の成分の最終濃度が2倍濃度のSSC溶 液に浸し、室温で3回洗浄後、さらに同溶液で室温で1 5分間洗浄した。洗浄を終了したフィルターを増感スク を行った。その結果、マウスでは少なくとも12本のバ ンドが2kbから10kbの長さの範囲で認められた。ま た、ヒトでは、約1.8kbと3kb付近にバンドが認めら れた。他に、ラット、イヌ、ウサギ、サル、ウシ、ニワ トリ、酵母でもバンドが認められた。

[0089]

【発明の効果】本発明の7回膜貫通型受容体蛋白質ER G9は、白血球やガン細胞を含む種々の細胞の増殖や機 能を制御する医薬品を検索することに使用が可能であ

[0090] 【配列表】

<110> Asahi Chemical Industry Co., Ltd. <120> 7回膜貫通型受容体蛋白質ERG9

<130> X10-00792

<160> 10

<210> 1

<211> 338

<212> PRT

<213> Mus Musculus

<400> 1

Met Asp Leu Val Ile Gln Asp Trp Thr Ile Asn Ile Thr Ala Leu Lys 10

1

Glu Ser Asn Asp Asn Gly Ile Ser Phe Cys Glu Val Val Ser Arg Thr 20 25

Met Thr Phe Leu Ser Leu Ile Ile Ala Leu Val Gly Leu Val Gly Asn 35 40

Ala Thr Val Leu Trp Phe Leu Gly Phe Gln Met Ser Arg Asn Ala Phe

55 60 Ser Val Tyr Ile Leu Asn Leu Ala Gly Ala Asp Phe Val Phe Met Cys

70 75

Phe Gln Ile Val His Cys Phe Tyr Ile Ile Leu Asp Ile Tyr Phe Ile 85 90

Pro Thr Glu Phe Phe Ser Ser Ser Thr Val Val Leu Asn Phe Ala Tyr 100 105

Leu Ser Gly Leu Ser Ile Leu Thr Val Ile Ser Thr Glu Arg Phe Leu 115 120 125

Ser Val Met Trp Pro Ile Trp Tyr Arg Cys Gln Arg Pro Arg His Thr

135 140

```
Ser Ala Val Ile Cys Thr Val Leu Trp Val Leu Ser Leu Val Leu Ser
                 150
                                      155
Leu Leu Glu Gly Lys Glu Cys Gly Phe Leu Tyr Tyr Thr Ser Gly Pro
               165
                                 170
Gly Leu Cys Lys Thr Phe Asp Leu Ile Thr Thr Val Trp Leu Ile Val
                              185
           180
Leu Phe Val Val Leu Leu Gly Ser Ser Leu Ala Leu Val Leu Thr Ile
                          200
Phe Cys Gly Leu His Lys Val Pro Val Thr Arg Leu Tyr Val Thr Ile
                       215
Val Phe Thr Val Leu Val Phe Leu Ile Phe Gly Leu Pro Tyr Gly Ile
        230
                            235
Tyr Trp Phe Leu Leu Glu Trp Ile Lys Glu Phe His Asp Asn Lys Pro
                                  250
Cys Gly Phe Arg Asn Val Thr Val Phe Leu Ser Cys Ile Asn Ser Cys
                              265
Ala Asn Pro Ile Ile Tyr Phe Leu Val Gly Ser Ile Arq His His Arq
                         280
Phe Gln Arg Lys Thr Leu Arg Leu Leu Cln Arg Ala Met Gln Asp
                                        300 .
                       295
Thr Pro Glu Glu Glu Glu Cys Gly Glu Met Gly Ser Ser Gly Arg Pro
          310
                             315
Arg Glu Ile Lys Thr Val Trp Lys Gly Leu Arg Asp Ala Leu Ile Arg
His Lys
<210> 2
<211> 1017
<212> DNA
<213> Mus Musculus
<220>
<221> CDS
<222> (1)...(1014)
atq gac tta gtc atc caa gac tgg acc att aac att aca gca ctg aaa
Met Asp Leu Val Ile Gln Asp Trp Thr Ile Asn Ile Thr Ala Leu Lys
gaa agc aat gac aat gga ata tca ttt tgt gaa gtt gtg tct cgt acc
                                                                  96
Glu Ser Asn Asp Asn Gly Ile Ser Phe Cys Glu Val Val Ser Arg Thr
             20
                                25
atg act ttt ctt tcc ctc atc att gcc tta gtt ggg ctg gtt gga aat
Met Thr Phe Leu Ser Leu Ile Ile Ala Leu Val Gly Leu Val Gly Asn
                            40
         35
gcc aca gtg tta tgg ttt ctg ggc ttc cag atg agc agg aat gcc ttc
                                                                 192
Ala Thr Val Leu Trp Phe Leu Gly Phe Gln Met Ser Arg Asn Ala Phe
                        55
tot qtc tac atc ctc aac ctt gct ggt gct gac ttt gtc ttc atg tgc
Ser Val Tyr Ile Leu Asn Leu Ala Gly Ala Asp Phe Val Phe Met Cys
                                       75
ttt caa att gta cat tgt ttt tat att atc tta gac atc tac ttc atc
                                                                 288
```

[0091]

33	ļ
Phe Gin Ile Val His Cys Phe Tyr Ile Ile Leu Asp Ile Tyr Phe Ile	
85 90 95	226
ccc act gaa ttt ttt tca tct tcc act gtg gtg tta aac ttt gct tac	336
Pro Thr Glu Phe Phe Ser Ser Ser Thr Val Val Leu Asn Phe Ala Tyr	
100 105 110	204
ctt agt ggt ctg agc atc ctc act gtc att agc act gaa cgc ttc cta	384
Leu Ser Gly Leu Ser Ile Leu Thr Val Ile Ser Thr Glu Arg Phe Leu	
115 120 125	422
tet gte atg tgg eec ate tgg tae ege tge eaa ege eea agg eac aca	432
Ser Val Met Trp Pro Ile Trp Tyr Arg Cys Gln Arg Pro Arg His Thr	
130 135 140	400
tea get gte ata tgt ace gtg ett tgg gte ttg tee etg gtg ttg age	480
Ser Ala Val Ile Cys Thr Val Leu Trp Val Leu Ser Leu Val Leu Ser 145 150 155 160	
145 150 155 160 ctc ctg gaa gga aag gaa tgt ggc ttc cta tat tac act agt ggc cct	528
Leu Leu Glu Gly Lys Glu Cys Gly Phe Leu Tyr Tyr Thr Ser Gly Pro	320
165 170 175	
agt ttg tgt aag aca ttt gat tta atc act gta tgg tta att gtt	576
Gly Leu Cys Lys Thr Phe Asp Leu Ile Thr Thr Val Trp Leu Ile Val	370
180 185 190	
tta ttt qtq qtt ctc ttq qqa tcc aqt ctq qcc ttq qtq ctt acc atc	624
Leu Phe Val Val Leu Leu Gly Ser Ser Leu Ala Leu Val Leu Thr Ile	021
195 200 205	
ttc tqt qqc tta cac aag qtt cct qtq acc agg ttg tat qtg acc att	672
Phe Cys Gly Leu His Lys Val Pro Val Thr Arg Leu Tyr Val Thr Ile	
210 215 220	
qtq ttt aca qtq ctt qtc ttc ctq atc ttt qqt ctq ccc tat qqq atc	720
Val Phe Thr Val Leu Val Phe Leu Ile Phe Gly Leu Pro Tyr Gly Ile	
225 230 235 240	
tac tog ttc ctc tta gag tog att aag gaa ttt cat gat aat aaa cct	768
Tyr Trp Phe Leu Leu Glu Trp Ile Lys Glu Phe His Asp Asn Lys Pro	
245 250 255	
tgt ggt ttt cgt aac gtg aca gta ttt ctg tcc tgt att aac agc tgt	816
Cys Gly Phe Arg Asn Val Thr Val Phe Leu Ser Cys Ile Asn Ser Cys	
260 265 270	
gcc aac ccc atc att tac ttc ctt gtt ggc tcc att agg cac cat cgg	864
Ala Asn Pro Ile Ile Tyr Phe Leu Val Gly Ser Ile Arg His His Arg	
275 280 285	
ttt caa cgg aag act ctc agg ctt ctt ctg cag aga gcc atg caa gac	912
Phe Gln Arg Lys Thr Leu Arg Leu Leu Gln Arg Ala Met Gln Asp	
290 295 300	
act cct gag gag gaa tgt gga gag atg ggt tcc tca gga aga cct	960
Thr Pro Glu Glu Glu Glu Cys Gly Glu Met Gly Ser Ser Gly Arq Pro	
305 310 315 320	
aga gaa ata aaa act gtc tgg aag gga ctg aga gat gct ttg atc agg	1008
Arg Glu Ile Lys Thr Val Trp Lys Gly Leu Arg Asp Ala Leu Ile Arg	
325 330 335	
cat aaa tag	1017
His Lys	

[0092]

```
特開2000-23677
```

(19)

```
35
```

<210> 3

<211> 13

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> マウスにおいてEAE(実験的アレルギー性脳脊髄炎)の発症を誘導する

モルモット由来 myelin basic protein の部分ペプチド。

<400> 3

Phe Lys Asn Ile Val Thr Pro Arg Thr Pro Pro Pro Ser

1

10

<210> 4

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

223> 18、22、24残基めのnはイノシン/iを示す。

メラノーマの増殖に関与していると考えられる既知の7回膜貫通型受容体蛋白質の配列をもとにデザインしたdegenerativePCR法のためのプライマー。

<400> 4

atcttaagct tgaacctngc cntngcdgac 30

-,---

<210> 5

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> 22、28残基めのnはイノシン/iを示す。

21残基めのnはAまたはGまたはCまたはTを示す。

メラノーマの増殖に関与していると考えられる既知の7回膜貫通型受容体蛋白質の配列をもとにデザインしたdegenerativePCR法のためのプライマー。

<400> 5

cccaacgaat tcrtagatsa nnggrttnav rca 33

[0093]

<210> 6

<211> 654

<212> DNA

<213> Mus Musculus

<400> 6

atcttaaget tgaacctgge egtgegagae ttettetate tgetetgtea cateataaat 60 tecataatgt ttettetaa ggtteetea eccaacatta tettggacca ttgettttae 120 accateatga tagtteteta eateacagge etgageatge teagegeeat eageactgag 180 egetgeetget etgetetgtg ecceatetgg tategetgee accgtecaga acacacatca 240 actgeteatg tgetgtgat etgagatat teetetgga tetetatte eaatggatat 300 ttetgtaatt teeteagtee eaaatatgta aataactetg tgtgteagge ateagacate 360 tttateagaa eatacceaat atttttgttt gtaeteetet gtetgteeae eettgetetgg 420 etggeeaggt tgtteetgg tgetggaaag aggaaattta ecagattatt egtgaccate 480 atgetggea ttttggttt teeteetgt gggttaeeee tgggettett etggtteeg 540 teaeceetgga ttgaaggateg ttteattgta etagatata gaetttttt tgeateagtt 600 gteetaactg ttgttaacag etgegteaae eccateatet acgaattegt tggg

<210> 7

<211> 654

```
37
```

<212> DNA

<213> Mus Musculus

[0094]

```
<400> 7
```

atcttaaqct tqaacctqqc cqtqqctqac ttcctctcc ttcctqtca catcatcaqt 60 tccacaatqc ttcttctcaa ggttctccqa cccaactqqa tcttqtcct ttqctttaac 120 accatcaqaa cqqttctcta catcacaqqc ctgaqcatqc tcaqcqccat caqcactqaq 180 cqctqcctqt ctqtcctqtq ccccatctqq taatqatqcc qtcqccqqaa aaacacatca 240 qctqccatqt gtgctqtqat ctqqqtcctq tccctqttqa tctqcattct gaataqatat 300 ttctqttatt tctctqqtcc caaatatqta aatqactctq tqtqtctqqt atctatattc 360 ttcattaqaa catacccaat gtttttqttt gtcatcctct gtctqtcac actqactctq 420 atqqccaqqt tqttctqtqq tqctqqqaaq aqqaaattta cccqattatt cqtqaccatc 480 atactqaccq ttttqqttt tcttctqtqt gqtttqcccc tqqcattcta ctqqttcctq 540 ttatactqqa ttaaaqqtaq tttcaqtqta ctacqtaata gactttttca ggcatcactt 600 qtcctaactq ctattaacaq ctqcqtcaac cccatqatct acqaattcqt tqqq 654

<210> 8

<211> 654

<212> DNA

<213> Mus Musculus

<400> 8

atcttaaget tgaacetgge egtogetgae tteetette tteetegee cateataat 60 teetaaget tteeteteaa ggtteeceta eecaactgga tettgtteea ttgetttaac 120 accateagaa ttgttettta eateacagge etgaacatge teagtgeeat eaacatggag 180 eactgeetge etgeteetgg eeceatetgg tateactget geegeecaga acacacatea 240 actgeetgt gtgetggat etgggteetg teecetgtga teetgeetgga teetgaatat 300 tteetgtgat teettggtae eaaattggta aattactatg tgggteege ategaacate 360 tttatgggag eatacetgt gtteetgggaat acgaaattta eegaatttea eetggeegge tggteetggg tgetggggaat acgaaattta eegaatttea eatgaecate 480 ttgetgaece etttgttett teeteetge gggttgeeet ttgeeateta atgetteetg 540 ttatteaaga ttaaggatga ttteeatga tettaatata acettttet ageattagaa 600 gteetgaect etattaacag etgeteeaac eeegggatet aegaatteg tggg 654

[0095]

<210> 9

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<2235 ERG9の発現ベクターを構築する際の遺伝子増幅に用いた化学合成プライマー。配列表配列番号2のDNA配列の1番目のAから21番目のCの21塩基配列の5、末端に塩基Gおよび制限酵素EcoRIの酵素配列GAATTCとスペーサー配列CACCとを加えたもの。</p>

<400> 9

ggaattccac catggactta gtcatccaag ac 32

<210> 10

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> ERG9の発現ベクターを構築する際の遺伝子増幅に用いた化学合成プライマー。配列表配列番号2のDNA配列の994番目のGから1017番目のG

40

の2 4 塩基配列の相補的配列の5 $^{\prime}$ 末端に塩基 $^{\prime}$ 末端に塩基 $^{\prime}$ および制限酵素 $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ 心認識配列GAATTCを加えたもの。

<400> 10

ggaattccta tttatgcctg atcaaagcat c

31

フロントページの続き

Fターム(参考) 48024 AA01 AA11 AA20 BA63 CA04

CA09 CA12 CA20 DA03 DA06

EA03 EA04 GA11 GA18 GA19

HA13 HA14

4B065 AA92Y AA93X AB01 AC14

AC20 BA02 BA25 BB01 BC01

BC03 BC07 BD01 BD15 CA24

CA44 CA46

4H045 AA10 AA11 AA20 BA10 CA40

DASO EA28 EASO FA71 FA72

FA73 FA74